

**Forschergruppen, Themenschwerpunkte und multizentrische Studien zur Epilepsie in der Pädiatrie**  
(zusammengestellt von Herrn Prof. Dr. Ulrich Stephani, Kiel)

<b>Form der Epilepsie / Diagnostik- / Therapieform</b>	<b>Forschungsthema</b>	<b>Gesucht: Patienten-Daten / -DNA (EDTA-Blut)</b>	<b>Ansprechpartner</b>	<b>E-mail / Telefon</b>
Sultiam	beim West-Syndrom (Therapiestudie)	+	Dr. O. Debus, Prof. Dr. G. Kurlemann, Albert-Schweitzer-Str. 33, 48129 Münster	kurlemg@uni-muenster.de +49 (0) 251 8348002
Ketogene Diät	bei Epilepsien und Stoffwechselstörungen (Therapiestudie)	+	PD Dr. F.A.M. Baumeister, Kinderklinik TU, Kölner Platz 1, 80804 München; Dr. J. Klepper, Univ. Kinderklinik, Hufelandstr. 55, D-45122 Essen	F.Baumeister@lrz.tum.de +49 (0) 89 3068-3352; joerg.klepper@uni-essen.de +49 (0) 201 723 2356
Oxcarbazepin	beim Säugling / Kleinkind (Therapiestudie)	+	Prof. Dr. U. Brandl, Univ.-Kinderklinik, Kochstr. 2, 07745 Jena	Ulrich.Brandl@med.uni-jena.de, +49 (0) 3641 938273
Tavor Expidet (lyophilisiertes Lorazepam) vs Diazepam rectal	beim akuten Krampfanfall (Therapiestudie)	+	Prof. Dr. R. Korinthenberg, Univ.-Kinderklinik, Mathildenstr. 1, 79106 Freiburg	rudokori@kkl200.ukl.uni-freiburg.de +49 (0) 761 2704315
Vagus-Nerv-Stimulation	bei therapieschwierigen E. (Therapiestudie)	+	PD. Dr. J. Sperner, Univ.-Kinderklinik, Ratzeburger Allee 160, 23538 Lübeck	sperner@paedia.ukl.mu-luebeck.de 49+ (0) 451 5002605
Absence-Epilepsie (IAE), idiopath. gen. E. (IGE)	Einzelfälle (inkl Eltern & Geschwister (Genetik)	+ / +	Dr. habil. Th. Sander, Gene Mapping Center MDC, Robert-Rössle-Str. 10, 13125 Berlin	thomas.sander@mdc-berlin.de +49 (0) 30 9406 2434
Frühkindl. grand mal E. / severe myoclonic epilepsy	Genetik	+ / +	Prof. Dr. P.Jonghe	peter.dejonghe@ua.ac.be
Glukosetransporterprotein Defizienz Typ 1 (GLUT1)	Klinik, Therapie (Genetik)	+ / +	Dr. J. Klepper, Univ. Kinderklinik, Hufelandstr. 55, D-45122 Essen	joerg.klepper@uni-essen.de +49 (0) 201 723 2356
Rolandische Epilepsie / Träger v. Rolandi - Spikes	Genetik	+ / +	Prof. Dr. B. Neubauer, Univ.Kinderklinik, Feulgenstr. 12, D-35385 Gießen	Bernd.A.Neubauer@paediat.med.uni-giessen.de; +49 (0) 641 9943481
Temporallappen-E., laterale autos. – dom., mit auditiven Symptomen	Phänotyp-Genotyp-Korrelation (ADLTE-Konsortium, europäisch)	+ / +	Prof. Dr. U.Stephani, Univ.-Kinderklinik, Neuropädiatrie, Schwanenweg 20, 24105 Kiel	stephani@pedneuro.uni-kiel.de +49 (0) 431 597 1761
West-Syndrom	Genetik (STK9-Gen u.a.)	+ / +	Dr. Vera Kalscheuer, MPI für molekulare Genetik, Ihnestrasse 73, 14195 Berlin	kalscheu@molgen.mpg.de +49 (0) 30 8413 1293
Psychopharmaka & Anticonvulsiva (VPA, TPM) vs Gewichtsveränderungen	Zwillinge & Geschwister (gleiches Geschlecht, Altersabstand < 5 Jahre)	+ / +	Dr. H. Hamer, A. Weitzel, Univ.-Klinik f. Neurologie, R.-Bultmann-Str. 8,35033 Marburg	kleink@med.uni-marburg.de +49 (0) 6421 286-53848/-6934/-5254
Photosensibilität im EEG (Phäno-/Genotyp-Studie)	≥ 2 erstgradig verwandte Betroffene pro Familie	+ / +	Dr. H. Muhle, U. Tauer, Univ.-Kinderklinik, Neuropädiatrie, Schwanenweg 20, 24105 Kiel	muhle@pedneuro.uni-kiel.de u.tauer@pedneuro.uni-kiel.de

